VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 07 FEB 2006

WJPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 13733WO/cf	WEITERES VORGI	EHEN	slehe Formblatt PCT/IPEA/416	
Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/011572	Internationales Anmelde 14.10.2004	datum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (TagMonatVahr) 15.10.2003	
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK				
A61K9/72				
Anmelder PARI GMBH				
 Bei diesem Bericht handelt es sich um den internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, der von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde nach Artikel 35 erstellt wurde und dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt wird. 				
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt 4 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.				
3. Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; diese umfassen				
a. 🗵 (an den Anmelder und das Internationale Büro gesandt) insgesamt 1 Blätter; dabei handelt es sich um				
Blätter mit der Beschreibung, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit Berichtigungen, denen die Behörde zugestimmt hat (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsvorschriften).				
☐ Blätter, die frühere Blätter ersetzen, die aber aus den in Feld Nr. 1, Punkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde eine Änderung enthalten, die über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgeht.				
b. (nur an das Internationale Büro gesandt)i> insgesamt (bitte Art und Anzahl der/des elektronischen Datenträger(s) angeben), der/die ein Sequenzprotokoll und/oder die dazugehörigen Tabellen enthält/enthalten, nur in computerlesbarer Form, wie im Zusatzfeld betreffend das Sequenzprotokoll angegeben (siehe Abschnitt 802 der Verwaltungsvorschriften).				
4. Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten:				
☑ Feld Nr. I Grundlage des I	Bescheids			
☐ Feld Nr. II Priorität				
☐ Feld Nr. III Keine Erstellung Anwendbarkeit				
☐ Feld Nr. IV Mangelnde Einh	neitlichkeit der Erfindung	1		
Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Arikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung				
☐ Feld Nr. VI Bestimmte ange	eführte Unterlagen			
☐ Feld Nr. VII Bestimmte Män	gel der internationalen /	Anmeldung		
☐ Feld Nr. VIII Bestimmte Bem	erkungen zur internatio	nalen Anmeldung		
Datum der Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellung	dieses Berichts	
10.10.2005		07.02.2006		
		07.02.2000		
Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung		Bevollmächtigter Bediens	steter	
beauftragten Behörde Europäisches Patentamt - P.B. 5818 Patentiaan 2 NL-2280 HV Rijswijk - Pays Bas		Epskamp, S	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Tel. +31 70 340 - 2040 Tx: 31 651 epo nl Fax: +31 70 340 - 3016		Tel. +31 70 340-2857	The Program of State	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/011572

_			
_	Feld Nr. I	Grundlage des Berichts	
1.	Hinsichtlich der Sprache beruht der Bericht auf der internationalen Anmeldung in der Sprache, in der sie eingereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.		
	bei de	ericht beruht auf einer Übersetzung aus der Originalsprache in die folgende Sprache, r es sich um die Sprache der Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist:	
	□ inte □ Vei	ernationale Recherche (nach Regeln 12.3 und 23.1 b)) röffentlichung der internationalen Anmeldung (nach Regel 12.4) ernationale vorläufige Prüfung (nach Regeln 55.2 und/oder 55.3)	
2.	Anmeidear	n der Bestandteile* der internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf <i>(Ersatzblätter, die dem</i> int auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als ich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt):	
	Beschreibu	ng, Seiten	
	1-17	in der ursprünglich eingereichten Fassung	
	Ansprüche,	Nr.	
	12-24	in der ursprünglich eingereichten Fassung	
	1-11	eingegangen am 10.10.2005 mit Telefax	
	☐ einem Sequenzpre	Sequenzprotokoll und/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das otokoll	
3.	☐ Bes ☐ Ans ☐ Zeid ☐ Sed	nd der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen: schreibung: Seite sprüche: Nr. chnungen: Blatt/Abb. juenzprotokoll <i>(genaue Angaben)</i> : aige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen <i>(genaue Angaben)</i> :	
4.	Auffassung (Regel 70.2	Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend in Änderungen erstellt worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen e.c.)). chreibung: Seite prüche: Nr. chnungen: Blatt/Abb. uenzprotokoll (genaue Angaben): aige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben):	
	* Wenn I "ersetzt	Punkt 4 zutrifft, können einige oder alle dieser Blätter mit der Bemerkung 'versehen werden.	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/011572

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-24

--1: (10)

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche 1-24 Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Ja: Ansprüche: 1-24

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ZUR PATENTIERBARKEIT (BEIBLATT)

PCT/EP2004/011572

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: WO 02/094217 A D2: US 6,083,922 A D3: US 6,387,886 B

Neuheit

1 - Der Gegenstand der Ansprüche 1-24 ist als neu zu betrachten (Artikel 33(2) PCT).

2 - Die Dokumente D1 (Seite 5, Zeile 27 - Seite 6, Zeile 7; Seite 11, Zeile 24 - Seite 12, Zeile 11; Beispiel 3; Ansprüche), D2 (Spalte 2, Zeilen 36-67; Spalte 9, Zeile 61 - Spalte 11, Zeile 4; Ansprüche) und D3 (Spalte 4, Zeilen 7-56; Spalte 6, Zeilen 44-54; Anspruch 22) offenbaren Tobramycinlösungen in 0,225% NaCl.

Erfinderische Tätigkeit

3 - Das Dokument D1 wird als nächste Stand der Technik angesehen. Es offenbart (Seite 5, Zeile 27 - Seite 6, Zeile 7; Seite 11, Zeile 24 - Seite 12, Zeile 11; Beispiel 3; Ansprüche) eine Lösung von einem Aminoglycosid, vorzugsweise Tobramycin, in 0,225% NaCl. Beispiel 3 zeigt eine Lösung von 120 mg/ml Tobramycin in 0.225% NaCl. Der pH-Wert wird auf 6.0 eingestellt, offensichtlich mit einem sauren Hilfstoff.

Die Zubereitung des heutigen Anspruchs 1 unterscheidet sich von D1 darin, dass sie maximal 2 mg/ml Natriumchlorid enthält.

Die von dem Anspruch 1 zu lösende Aufgabe könnte darin gesehen werden, dass eine Tobramycinzusammensetzung mit einer verbesserten lokalen Verträglichkeit bereitgestellt wird.

Für den Anspruch 1 kann eine erfinderische Tätigkeit anerkennt werden, da aus D1, D2 oder D3 keinen Hinweis zu entnehmen ist, zur Lösung der Aufgabe die Salzkonzentration zu erniedrigen. Es werden nur höhere Salzkonzentrationen vorgeschlagen.

4 - Damit erfüllen die Ansprüche 1-24 die Erfordernisse des Artikels 33(3) PCT.

Gewerbliche Anwendbarkeit

5 - Die Ansprüche 1-24 erfüllen die Erfordernisse des Artikels 33(4) PCT.

5

25

PCT/EP2004/011572

13733WO CB/av

PATENTANSPRÜCHE

- Sterile, flüssige Zubereitung in Form einer wässrigen Lösung für die Applikation als Injektionslösung oder Aerosol enthaltend etwa 80 mg/ml bis 120 mg/ml Tobramycin und einen sauren Hilfsstoff, dadurch gekennzeichnet, dass sie maximal 2 mg/ml Natriumchlorid enthält.
- Zubereitung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie weitgehend frei von Natriumchlorid ist.
- Zubereitung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein weitge hend neutrales Isotonisierungsmittel enthält.
 - 4. Zubereitung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Isotonisierungsmittel ein Magnesiumsalz, ein Calciumsalz, ein Zucker oder ein Zuckeralkohol ist.
 - 5. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch einen pH-Wert von etwa 5,5 bis etwa 6,5.
- Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der saure Hilfsstoff Schwefelsäure oder Salzsäure ist.
 - 7. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens einen oberflächenaktiven Hilfsstoff enthält.
- 8. Zubereitung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der oberflächenaktive Hilfsstoff ein Phospholipid ist.
 - 9. Zubereitung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass sie als weiteren oberflächenaktiven Hilfsstoff Tyloxapol enthält.
 - 10. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie bei Raumtemperatur eine dynamische Viskosität von etwa 1,6 bis 2,0 mPa·s und eine Osmolalität von etwa 200 bis 300 mOsmol/l besitzt.
 - 11. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass ihre Osmolalität etwa 230 bis 280 mOsmol/l beträgt.